®日本国特許庁(JP)

⑩ 特 許 公 報(B2)

① 特許出願公告 $\Psi 1 - 32210$

⑤Int.Cl.⁴		識別記号	庁内整理番号	2949公告	平成1年(198	89) 6月29日
A 61 K	31/79	ADA	7431-4C			
	9/08 33/18 47/00	ADT 336	7431-4C			
//(A 61 K	31/79 31:70)		7431-4C		発明の数 1	(全5頁)

安定な損傷皮膚修復用製剤 69発明の名称

> 顧 昭61-206312 ②特

開 昭63-10731 69公

願 昭61(1986)9月2日

外2名

43昭63(1988)1月18日

⑩昭61(1986)3月12日繳日本(JP)勁特願 昭61−54507 優先権主張

誠一 ⑫発 明 者 小 森

富山県婦負郡婦中町分田284-3

村松 豊二郎 個発 明 者

静岡県静岡市豊田 1 - 4 - 43 - 39 愛知県名古屋市中区錦3丁目6番29号

興 和 株 式 会 社 願人 の出

テイカ製薬株式会社 勿出 願 人 弁理士 有賀 三幸 四代 理 人

富山県富山市荒川250番地

審査官

とも子 佐伯

1

切特許請求の範囲

1 糖50~90重量%、ポピドンヨード0.5~10重 量%、水1~20重量%及び製剤のPHを3.5~6に 調整する緩衝剤を含有する損傷皮膚修復用製剤。

量%、水1~20重量%、多糖類又はその誘導体か ら選ばれる保形剤0.1~5重量%及び製剤のPHを 3.5~6に調整する緩衝剤を含有する損傷皮膚修 復用製剤。

発明の詳細な説明

〔産業上の利用分野〕

本発明は、火傷、褥瘡、開放創等の損傷皮膚の 修復に使用される安定な外用医薬製剤に関する。 更に詳しくは、糖とポピドンヨード(ポリピニル ピロリドン―ヨード錯体)を有効成分として含有 15 〔発明が解決しようとする問題点〕 する損傷皮膚修復用製剤に関する。

〔従来の技術〕

従来から、民間療法として、蜂蜜、糖蜜などの 糖類が火傷、開放創の治療に用いられており、ま たこれら糖類は静菌作用及び肉芽増殖作用を有す 20 ることも知られている。また、ポピドンヨードは 殺菌剤として、世界各国において極めて一般的に 使用されている薬剤である。

最近、ベタジン軟膏、ベタジン液、イソジンゲ

ル (明治製菓社製) 等のポピドンヨード薬剤にグ ラニユー糖を混合して種々の損傷皮膚に塗布した ところ、優れた皮膚修復効果が得られたことが報 告されている (R.A.Knutson et.al.; Southern 2 糖50~90重量%、ポピドンヨード0.5~10重 5 Medical Journal, Vol74, № 11, 1329 — 1335 (1981) 及び曽根清和ら;「病院薬学」、Vol.10, $N_0 5$, 315-322(1984) λ

> そして、特開昭55―141409号公報には、グラニ ユー糖20重量部、ベタジン軟膏5重量部及びベタ 10 ジン溶液 2 重量部からなる組成物が開示されてい る。しかし、ベタジン軟膏及び溶液はPundun Frederick社によって製造、販売されているポピ ドンヨード製剤であるが、本邦では販売されてい ないので、その成分の詳細は不明である。

しかしながら、ポビドンヨード製剤と糖を混合 して調製する上記組成物には次のような欠点があ つた。

- ① 市販のポピドンヨード製剤はポピドンヨード の含量が一定でないため、得られる組成物中の 糖とポピドンヨードの比率が製造ロツト毎に異 なり、一定の品質のものを得ることが困難であ
- ② ポビドンヨード製剤と糖との混合物は粘度が

極めて高いので、均一に練合するのに特殊な装 置を必要とすると共に、一回の大量生産が困難 である。

③ 上記組成物は、室温で保存すると二層に分離 したり、水アメ状となつたりすると共に、有効 5 成分が分解して薬効が低下するので、冷暗所に 保存しなければならないが、斯くしても数ケ月 後には有効成分が分解してしまうので、どうし ても用時調製する必要があつた。

これらの欠点の中で、③の用時調製は極めて大 10 きな問題であり、例えば上記練合装置、無菌操作 施設、殺菌設備等を有する大病院でなければ調製 できないと共に、患者は投与毎に通院しなければ ならないという欠点を免れなかつた。

従って、簡単な操作で均一な組成の製剤を調製 15 ~3%配合するのが好ましい。 することができ、しかも長期間安定に保存できる 製剤の提供が所望されていた。

[問題点を解決するための手段]

斯かる実状において、本発明者は鋭意研究を行 つた結果、ポピドンヨード製剤に替えてポビドン 20 ヨウ化ナトリウム、グリセリン等が、また賦形剤 ヨードを使用し、ポピドンヨード、糖類、水を一 定の割合で配合すると共に、緩衝液を用いて特定 のPHに調整することによつて、上記欠点を克服し た安定な製剤が得られることを見出した。更にま た、本発明者は、これに保形剤として多糖類又は 25 リン等のグリセリン類;ポリオキシエチレン硬化 その誘導体を配合すると、長期間保存した場合に も相分離を起さない安定な製剤が得られることを 見出した。

すなわち、本発明は、糖50~90重量%、ポピド ンヨード0.5~10重量%、水1~20重量%及び製 30 剤のPHを3.5~6に調整する緩衝剤を含有する損 傷皮膚修復用製剤を提供するものである。

更に、本発明は、糖50~90重量%、ポピドンヨ ード0.5~10重量%、水1~20重量%、多糖類又 及び製剤のPHを3.5~6に調整する緩衝液を含有 する損傷皮膚修復用製剤を提供するものである。

本発明で使用される糖は、非還元糖であること が必要であり、例えばシユークロース、グルコー ス、デキストロース、蜂蜜、糖蜜等が挙げられる 40 が、その中でも、一定した品質の組成物を得るた めに、日本薬局方に記載の白糖、精製白糖が特に 好ましい。また、ポビドンヨードは日本薬局方外 医薬品成分規格に記載のものが使用される。

糖の配合量は全組成の50~90重量%(以下、単 に%で示す)、好ましくは60~80%であり、ポピ ドンヨードの配合量は殺菌力が発現される最低量 の0.5%から10%である。水は1~20%、好まし くは1~15%配合される。

また、保形剤の多糖類又はその誘導体として は、例えばデキストリン、アラビアゴム、プルラ ン、コンドロイチン硫酸、メチルセルロース、カ ルボキシメチルセルロース等が挙げられる。保形 剤としては、これらの多糖類又はその誘導体が、 当該製剤の安定性に特異的な効果を示し、一般に 使用されている他の保形剤では充分な効果が得ら れないか、あるいは却つて安定性に悪影響を与え る。斯かる保形剤は全組成の0.1~5%、特に0.1

本発明製剤には、これらの必須成分のほかに、 必要に応じて、通常使用されている賦形剤、ポピ ドンヨードの可溶化剤を配合することもできる。 当該可溶化剤としては、例えばヨウ化カリウム、 としては、例えばポリエチレングリコール400, 1500, 4000, 6000、ポリオキシエチレンポリオキ シプロピレングリコール、ポリプロピレングリコ ール等のグリコール類;グリセリン、ポリグリセ ヒマシ油、ポリオキシエチレンポリオキシプロピ レンブロックポリマー等が挙げられる。

本発明製剤は上記成分を配合したのみでは有効 成分の糖類及びポピドンヨードが不安定であり、 PHの調整が必要である。すなわち、グラニユー糖 80%、ポビドンヨード 3%及び水17%からなる組 成物を調製し、0.1Mリン酸ナトリウム―クエン 酸緩衝液を用いて種々のPHに調整し、40℃で2週 間保存したときの糖の残存率を高速液体クロマト はその誘導体から選ばれる保形剤 $0.1\sim5$ 重量% 35 グラフ法、またポピドンヨードの残存率を滴定法 によつて測定した。その結果は第1図のとおりで ある。この実験から明らかなように、糖及びポピ ドンヨードが共に安定な領域はPH3.5~6の範囲 である。

> 斯かるPHに調整することができる緩衝剤として は、例えば乳酸緩衝液、クエン酸緩衝液、リン酸 緩衝液、フタル酸水素カリウム緩衝液等が挙げら れる。

本発明製剤の製造法は特に制限されないが、例

5

10

20

5

えば、ポピドンヨード及びその可溶化剤を緩衝液 に溶解し、これに別途調製した糖水溶液又はこれ と保形剤の水溶液を加えて混和し、必要により賦 形剤を添加して粘度を調整することにより製造さ れる。

〔発明の効果〕

本発明製剤は製造が極めて簡単であると共に、 長期間安定であるので、遮光容器に充塡して実用 に供することができる。

〔実施例〕

次に実施例を挙げて説明する。

実施例 1

① ポピドンヨード

3(重量部)

② 0.1M乳酸-乳酸ナトリウム緩衝液 (PH5.5)

11 15

③ ヨウ化カリウム

0.9

④ 精製白糖

70.7

⑤ 1N水酸化ナトリウム液

1.2

⑥ ポリエチレングリコール400⑦ ポリエチレングリコール6000

2.6

⑧ ポリオキシエチレンポリオキシプロピレング

リコール

•

⑨ グリセリン

0.6

②に①及び③を溶解した溶液に、⑤及び④を加えて混和し、別途調製した⑥,⑦,⑧及び⑨の混 25 合物を徐々に加えて練合して均一の組成物とする。

試験例 1

実施例1で調製した本発明品及び従来品の院内 処方 I (「月刊薬事」25巻、7号、97頁、1983)、30 院内処方 II (「月刊薬事」25巻、5号、129頁、 1983)を60℃に加熱し、PHの変動、有効ヨウ素及 び糖の残存率を測定した。その結果を第1~3表 に示す。

院内処方I

グラニユー糖	72.4(%)
イソジンゲル	21.0
イソジン液	6.6
院内処方Ⅱ	
グラニユー糖	57.1(%) 4
単シロップ	17.2
イソジンゲル	25.7

第 1 表 (pH)

	本発明品	院内処方 I	院内処方 II
イニシヤル	5.14	4.20	4.12
3日後	4,27	3, 57	2.78
6日後	4.18	2, 68	2,53
9日後	4.16	2, 67	2,68

第2表 (有効ヨウ素)

(%)

	本発明品	院内処方 I	院内処方 II
イニシヤル	100	100	100
3日後	94.6	96.9	61.0
6日後	93.4	30.1	0
9日後	91.4	0	0

第 3 表 (糖)

(%)

	本発明品	院内処方 I	院内処方 II
イニシヤル	100	100	100
3日後	100.7	91.5	40.8
6日後	98.5	25, 2	5.5
9日後	97.7	5,5	0

実施例 2

次の組成からなる製剤を実施例1と同様にして 35 調製した。

33	調袋したo	
	ポピドンヨード	3 (重量部)
	0.1Mクエン酸緩衝液(pH5.3)	11
	ョウ化カリウム	0.9
	精製白糖	65
4 0	1N一水酸化ナトリウム	1
	ポリエチレングリコール400	· 8
	ポリエチレングリコール1500	7.3
	ポリオキシエチレンポリオキシ	プロピレングリ
	コール	2.8



1	グリセリン	1	
実加	拖例 3		
1	ポピドンヨード	3 (重量部)	
2	0:05Mクエン酸緩衝液(pH5.3)	8.9	
3	ョウ化カリウム	0.7	5
4	精製白糖	70	
⑤	保形剤	0.5	
6	1N―水酸化ナトリウム	8. 0	
7	ポリエチレングリコール400	14	
8	ポリオキシエチレンポリオキシ	プロピレング	10
ı	リコール	1.1	

⑨ グリセリン ②に①及び③を溶解した溶液に、⑥及び④を加 えて混和し、別途調製した⑤, ⑦, ⑧及び⑨の混 合物を徐々に加えて練合して均一の製剤とする。 試験例 2

1.0

実施例3で調製した製剤を40℃で3ケ月保存し た後の有効ヨウ素及び糖の残存率を測定すると共 に、保形性を観察した。その結果を第4表に示 す。

第 表

	保 形 剤	有効ョウ 素残存率 (%)	糖残存%)	保形性 (外観)
本	プルラン	92	98	不変
発	デキストリン	86 .	98 -	"
明	アラビアゴム	87	100	<i>11</i>
方法	コンドロイチ ン硫酸ナトリ ウム	82	100	<i>'</i>
	メチルセルロ ース	82	97	"
	カルボキシメ チルセルロー スナトリウム	85	98	<i>II</i>

	保形剤	有効ョウ 素残存率 (%)	糖残存率(%)	保形性 (外観)
	アピセル	81	97	. //
比	アルブミン	. 60	80	"
較方	カゼインナト リウム	55	80	"
法	ゼラチン	65	90	· //
	ポリアクリル 酸ナトリウム	48	96	ゴム状

実施例 4

1	ポビドンヨード	3(重量部)

② 0.1M乳酸-乳酸ナトリウム緩衝液 (PH5.5)

•	OTIVITURE TURES 1) > -	- TOOL DAY I DA	(1
	•	1	1.0
3 3	ロウ化カリウム		0.9
4	精製白糖	7	0.7
(5)	プルラン		0.6
6	1N水酸化ナトリウム液		1.2
a	ポリェチレングリコール	nn	Q

20 ⑦ ポリエチレングリコール400 ⑧ ポリエチレングリコール6000

⑨ ポリオキシエチレンポリオキシプロピレング リコール

⑩ グリセリン 0.6

25 ②に①及び③を溶解した溶液に、⑥及び④を加 えて混和し、別途調製した⑤, ⑦, ⑧, ⑨及び⑩ の混合物を徐々に加えて練合して均一の製剤とす る。

図面の簡単な説明

第1図はポビドンヨードと糖の水溶液の安定性 とPHとの関係を示す図である。



